

WEST

End of Result Set

Generate Collection Print

L3: Entry 2 of 2

File: DWPI

Feb 20, 1986

DERWENT-ACC-NO: 1986-090771

DERWENT-WEEK: 198614

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: New remedy for phosphataemia - contg. calcium cpd. e.g. (in)organic salts, esp. carbonate as active ingredient

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CHUGAI PHARM CO LTD

PRIORITY-DATA: 1984JP-0154053 (July 26, 1984)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE

LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

CODE

CHUS

JP 61036222 A February 20, 1986 004

INT-CL (IPC): A61K 33/10

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 61036222A

BASIC-ABSTRACT:

New remedy for phosphatemia contains, as active ingredient, a calcium cpd.

Examples of calcium cpds. are inorganic calcium salts such as calcium carbonate, calcium chloride or calcium sulphate; calcium salts of organic acids, having pKa of 4 or more in water, such as calcium acetate or calcium propionate; and basic calcium cpds. such as calcium hydroxide or calcium oxide. In partic., pptd. calcium carbonate is most prefd.

USE/ADVANTAGE - The calcium cpds. are more effective than a conventional dry aluminium hydroxide gel (DHA).

In an example, rats were fed a high phosphate diet and on testing it was found that ppted. CaCO3 was more effective than DHA for remedying phosphataemia.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: NEW REMEDY CONTAIN CALCIUM COMPOUND ORGANIC SALT CARBONATE ACTIVE INGREDIENT

ADDL-INDEXING-TERMS:

INORGANIC

DERWENT-CLASS: B05 B06

CPI-CODES: B05-A01B; B12-J01; B12-J05;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M2 *01*
Fragmentation Code
A220 A940 C017 C100 C101 C106 C108 C316 C530 C540

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-36222

filnt_Cl.¹

athen & 3

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和61年(1986)2月20日

A 61 K 33/10

33/06

ADD ABY

7252-4C 7252-4C

発明の数 1 (全4頁) 審査請求 未請求

❷発明の名称

高リン酸血症治療剤

创特 願 昭59-154053

願 昭59(1984)7月26日 29出

@発 明 井 者

夫

東京都豊島区高田3丁目41番8号 中外製薬株式会社内

73発 明 者 大久保 東京都豊島区高田3丁目41番8号 中外製薬株式会社内

明子 创出 願 人 中外製薬株式会社

草

東京都北区浮間5丁目5番1号

倒代 理 安 憲 章

1. 発明の名称

高リン酸血症治療剤

- 2. 特許請求の範囲
- Lカルシウム化合物を有効成分として含有する高 リン酸血症治療剤。
- 2. カルシウム化合物が炭酸カルシウム,塩化カル シウムおよび硫酸カルシウムなどの無機酸のカ ルシウム塩である特許請求の範囲第1項記載の 高リン酸血症治療剤。
- 3. カルシウム化合物が炭酸カルシウムである特許 翻求の範囲第1項記載の高リン酸血症治療剤。
- 4.カルシウム化合物が酢酸カルシウム,プロピオ ン酸カルシウムなどの水中での酸解離指数(pKa) が 4 以上の有機酸のカルシウム塩である特許額 求の範囲第1項記載の高リン酸血症治療剤。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明はカルシウム化合物を有効成分とする高 リン酸血症治療剤に関する。

リン酸は生体にとって欠くことのできない重要 な構成成分であり、通常その血中濃度は生体のも つ調節機構によりある一定の範囲に保たれている。 しかしながら腎不全患者ではリン酸の排泄機能が 低下し高リン酸血症になる例が多い。近年腎不全 患者には人工透析による腎機能の補助が行われて いるが血液中のリン酸については正常値まで透析 することが現在の透析技術では不可能である。血 中リン酸沸度と血中カルシウム濃度は副甲状腺ホ ルモンによって両者の格解度機が一定になるよう に関節されているので高リン酸血症により血中カ ルシウム濃度が低下しそれがさらに副甲状腺ホル モンの分別を刺激し結果としてカルシウム代謝異 常。骨病変などをひき起し医薬の場において重大 な問題となっている。

従来の技術

高リン酸血症の治療法としては直接的な治療法 がないところから対症療法として通常は消化管、 特に小腸におけるサン酸吸収を阻止する目的でり ン酸吸収を阻止する目的でリン酸除去剤を経口投

与させている。リン酸除去剤としては日本薬局法 収載品の乾燥水酸化アルミニウムゲル(以下DH Aと記載する)が用いられている。

発明が解決しようとする問題点

a)- LTE

リン酸除去剤として用いられている D H A は 1 日服用量が3~169と多い上にDHAは味が懸 く且つ比格額が大きいために患者にとって服用が 極めて困難であり製剤化による使用性の改善が求 められてきた。しかしDHAは製剤工程中にリン 酸除去作用が著しく低下し、さらに製剤化に必要 か賦形剤の添加により服用量の増大を招く結果と なりDHAのままで服用しているのが現状である。 また長期間にわたるDHAの大量投与により消化 質から吸収されたアルミニウムが原因と考えられ る透析脳症や難治性骨軟化症が二次的に発生し開 題が深刻化している。このような D H A の副作用 については多数の報告があり、危険性が示唆され ながらも現状ではDHAに代るリン酸除去剤が無 いためにやむを得ずDHAの投与が行われており、 臨床医から安全性の高いリン酸除去剤の開発が強

- 3 -

以下に本発明のカルシウム化合物の高リン酸血 症治療剤としての有効性をラットを用いた試験に よる実施例を挙げて静記する。

寒 筵 例。

Wister - Imamichi 系 雄性ラット 9 匹を 1 0 週間にわたりリン (P) として 1 日最約 5 0 写に相当するリン酸二水素ナトリウムを混合した餌を与え飼育した。飼育前にラットを 2 4 時間絶食させて薬

く要選されていた。

本発明者等はこれらの事情に鑑み有効性・安全性の高いリン酸除去剤について鋭意研究を重ねた結果ある種のカルシウム化合物に優れたリン酸除去作用があることを見出し本発明に至った。

問題点を解決するための手段

本発明に使用されるカルシウム化合物と、確認カルシウム、塩化シウム、塩化シウム、酸酸カルシウムな酸カルシウムな酸カルシウムな砂酸カルシウムな砂酸が4以上の酸か4以上の酸か4以上の酸か4以上の酸か4以上の酸か4以上の酸か4以上の酸が4以上の酸が4以上の酸が4以上の酸が5以上の酸が5以上の酸が5以上の酸が5以上の酸が5以上の酸が5以上の酸が5以上の数量が

物投与前の採血を行った後に各個体にリン (P) として 5 0 阿相当量のリン酸二水素ナトリウムの25 Vv % 浴浴を起口投与して外で第 1 群にはリン酸負荷を発生した。第 2 群には従来から高いで投与した。第 3 群には対対は として被刺がを投りには が 3 群には が 4 を 1 を 2 を 6 時間までに採血し、 1 の 4 を 2 を 6 時間までに採血し、 1 の 5 で 1 に 2 を 6 時間までに経血し、 1 の 5 で 1 に 2 を 6 時間までに経血した。 この結果を第 1 図に で の 尿中への り か 2 を 2 時間毎に 6 時間までの 尿中への り か 2 を 3 を 2 図に 示す。

発明の効果

図で明らかなように沈降炭酸カルシウム投与群はDHA投与群よりもさらに血中リン酸濃度ビークが低く4時間後にはほぼ初期レベルまでもどっており高リン酸血症の治療剤として有用である。

3. 図面の簡単な説明

第1 図には沈降炭酸カルシウム投与群。PHA 投与群および薬剤無投与群の3群の血中のリン酸 濃度の経時的変化を示す。

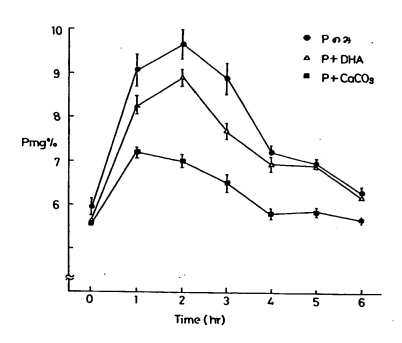
第2図には第1図と同じ3群の尿中へのりン酸 排泄量をリン酸負荷量に対する百分率で示す。

出願人 中外製業株式会社

代理人 安藤 憲

- 7 --

オー図



オ2 図

